

# Trimediazine 15% Premix for medicated feeding stuff

Não  
autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Trimediazine 15% Premix for medicated feeding stuff

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
12.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
2.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 72 hora

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 24 hora

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 7 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/10/1988

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10983/058/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/04/2026

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.